. | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1866 | 1

(43) 国際公開日 2004 年9 月30 日 (30.09.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/083250 A1

(51) 国際特許分類7: **C07K 16/40**, A61K 39/00, A61P 7/04, C12N 9/64, G01N 33/53, 33/564

奈良県橿原市四条町840 奈良県立医科大学内 Nara (JP).

ビル 3階 Tokyo (JP).

UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/003602

(22) 国際出願日:

2004年3月17日(17.03.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-071979 2003年3月17日(17.03.2003) JF

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 財団法人化学及血清療法研究所 (JURIDICAL FOUNDATION THE CHEMO-SERO-THERAPEUTIC RESEARCH INSTITUTE) [JP/JP]; 〒8608568 熊本県熊本市大窪一丁目6番1号 Kumamoto (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 副島 見事 (SOE-JIMA, Kenji) [JP/JP]; 〒8691298 熊本県菊池郡旭志村川辺四の西沖 1 3 1 4 1 財団法人化学及血清療法研究所 菊池研究所内 Kumamoto (JP). 中垣 智弘 (NAK-AGAKI, Tomohiro) [JP/JP]; 〒8691298 熊本県菊池郡旭志村川辺四の西沖 1 3 1 4 1 財団法人化学及血清療法研究所 菊池研究所内 Kumamoto (JP). 松本 雅則 (MATSUMOTO, Masanori) [JP/JP]; 〒6348521 奈良県橿原市四条町 8 4 0 奈良県立医科大学内 Nara (JP).藤村吉博 (FUJIMURA, Yoshihiro) [JP/JP]; 〒6348521

(JP).
(74) 代理人: 平木 祐輔 , 外(HIRAKI, Yusuke et al.); 〒

1050001 東京都港区虎ノ門一丁目17番1号 虎ノ門5森

- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US,
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: CONSTRUCT COMPRISING RECOGNITION DOMAIN OF ANTIBODY AGAINST VON WILLEBRAND FACTOR-SPECIFIC CLEAVING ENZYME

(54) 発明の名称: フォンビルブランド因子特異的切断酵素に対する抗体の認識領域からなる構成物

(57) Abstract: It is intended to provide an epitope recognized by an antibody (hereinafter referred to as anti-ADAMTS-13 antibody in some cases) against an enzyme (hereinafter referred to as ADAMTS-13 in some cases) specifically cleaving von Willebrand factor (hereinafter referred to as vWF in some cases), and a polypeptide containing this epitope domain. A polypeptide located at from the 449- to 687-positions in the amino acid sequences constituting ADAMTS-13 which is recognized by the anti-ADAMTS-13 antibody or a peptide fragment originating in this polypeptide.

○ (57) 要約: フォンビルブラント因子(von WillebrandFactor:以下、vWFと称することがある)の特異的切断酵素(以下、ADAMTS-13と称することがある)に対する抗体(以下、本抗体を抗ADAMTS-13抗体と称することがある)が認識するエピトープ及び当該エピトープ領域を含むポリペプチドを提供する。 抗ADAMTS-13抗体が認識するADAMTS-13を構成するアミノ酸配列の449位から687位領域に存在するポリペプチドまたは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片。

明細書

and the second s

フォンビルブランド因子特異的切断酵素に対する抗体の認識領域からなる構成物

技術分野

本願発明は、医療用医薬品の分野に関する。詳細には、血液凝固に関与するフォンビルブラント因子 (von Willebrand Factor:以下、vWFと称することがある) の特異的切断酵素 (以下、ADAMTS-13 と称することがある) に対する抗体 (以下、本抗体を抗 ADAMTS-13 抗体と称することがある) が認識するエピトープ及び当該エピトープ領域を含むポリペプチドならびに当該ポリペプチドを認識する抗体に関する。

本願発明で提供される ADAMTS-13 に対する抗体の認識するエピトープ領域を含むポリペプチドあるいはペプチド断片により、ADAMTS-13 に対する自己抗体の有無の診断あるいは自己抗体の吸収剤あるいは自己抗体陽性にともなう疾病患者への ADAMTS-13 の補充療法の可能性が拓かれる。

背景技術

vWFは、血管内皮細胞や骨髄巨核球で産生され、2050アミノ酸残基(モノマー約250kDa)からなる単一サブユニットがS-S結合にて結ばれたマルチマー構造(分子量500~20,000kDa)を持って存在している止血因子である。血中濃度は約10 μ g/m l で、一般に高分子量のものほど比活性が高い。

vWFには2つの大きな止血因子としての機能があり、1つは血液凝固第 VIII 因子と結合し、これを安定化させるキャリアー蛋白質としての働き、もう1つは 傷害血管壁の血管内皮細胞下組織に血小板を粘着・凝集させ、血小板血栓を形成する機能である。

血栓性血小板減少性紫斑病(以下、TTPと称することがある)は、全身の体 組織細動脈と毛細血管に血小板血栓を生じる疾患であり、今日の医療技術の進歩 にもかかわらず、当該疾患での関連死亡率は1971~1991年にかけて約3 倍に増加している。病理学的に、TTPは血管内皮細胞障害や血管内血小板凝集

PCT/JP2004/003602

THE REPORT OF LOTHER PROPERTY.

によって惹き起こされると考えられており、免疫組織学的には生じた血小板血栓中に多量の v W F の存在が認められ、 v W F がこの成因に大きな役割を果たしていると考えられている。 T T P には遺伝的素因を有すると考えられる家族性(先天性)のものと特に成人において発症する後天性(特発性)のものなどに大別される。 T T P 患者の v W F のマルチマー構造は正常もしくは高分子量が優位となっており、特に通常では見られない超高分子量の v W F (unusually large v W multimer: U L v W F M) や高分子量 v W F 重合体(large v W F multimer: L v W F M) が、高ずり応力下での血小板凝集の促進と微小血栓形成に大きな役割を果たしていることが推察される。一方で、 v W F は健常人の循環血液中で高ずり応力下、 v W F 切断酵素 (v W F - cleaving protease)の作用により842 T y r - 843 M e t の位置で分解を受けることが知られていた。したがって、 T T P は血漿中の当該酵素活性が何らかの原因で低下して、 U L v W F M ないしし v W F M が増加して血小板凝集が亢進し、血管内に血小板血栓が形成されるためというシナリオが描かれている。

2001年、前記酵素活性を有する活性本体であるvWF切断酵素、別名ADAMTS-13をコードする遺伝子が本願発明者等によりクローニングされた(特開2003-284570号公報)。以下に、ADAMTS-13の分子構造に関する知見を整理する。括弧内におおよその目安となる開始コドン(ATG)のメチオニンからの残基番号の位置を示す(配列番号1参照)。

ADAMTS-13 のドメイン構成は Signal peptide に続いて Propeptide が存在し、次いで、Furin の切断モチーフの RQRR 配列が存在し、HEXXHXXGXXHD のコンセンサス配列からなる Reprolysin タイプの亜鉛キレート領域を含む Metalloprotease domain が続く (アミノ酸残基番号 2 8 4位 (P285X) まで)。そして、蛇毒メタロプロテアーゼで見出されるような Disintegrin-like domain を経て (アミノ酸残基番号 3 8 6位 (W387X) まで)、一般的に分子認識に重要と考えられているおよそ 5 0~6 0 残基からなる最初の Tsp1 motif (Tsp1-1) (アミノ酸残基番号 4 4 8位 (Q449X) まで)へとつながり、さらに、細胞接着モチーフの 1 つである RGDS 配列が含まれる Cys-rich region (アミノ酸残基番号 5 8 0位 (T581X) まで)へと 続く。次いで、システイン残基を全く含まない約 1 3 0 アミノ酸残基からなる

Spacer domain (アミノ酸残基番号 6 8 7 位 (W688X) まで)を経て、再び Tsp1 motif の繰り返し (Tsp1-2~8) の後、補体成分 C1r あるいは C1s の中に最初に見つかったとされる CUB domain-1, 2 が続く。

ところで、ADAMTS-13 に対する主要な中和エピトープ領域に関しての知見はこれまでのところ全く得られていない。また、当該酵素に対する自己抗体陽性患者の簡便な診断法も確立されていない。

斯かる状況に鑑み、本願発明の第一の課題は、ADAMTS-13 上に存在する中和エピトープの同定とそれにより発案される自己抗体を主たる対象とする抗体の中和・吸収材に係る発明である。

本願発明の第二の課題は、斯かる中和・吸収材の製造方法を提供することにある。

本願発明の第三の課題は、斯かる中和・吸収材の用途を提供することにある。 本願発明の第四の課題は、斯かるエピトープを改変することにより得られるv WF特異的切断酵素全長もしくは部分改変分子の製造方法を提供することにある。

本願発明の第五の課題は、斯かるエピトープを改変することにより得られる v WF特異的切断酵素全長もしくは部分改変分子の用途を提供することにある。

マWF特異的切断酵素の先天的欠損患者及び後天性の当該酵素に対する抗体陽性患者の治療法として、現在までプラズマ交換療法が施されており、当該酵素の精製品または遺伝子組換え体等純品による補充療法の確立が望まれる。家族性TTP患者は、先天的にマWF特異的切断酵素が欠損しており、非家族性では後天的に当該酵素に対する自己抗体の産生が原因と報告されている。したがって、家族性TTP患者には、当該酵素の補充療法が望ましく(現実には血漿投与が行われている)、非家族性では、血漿交換による自己抗体の除去と当該酵素の補充が必要である。

しかし、自己抗体陽性患者への ADAMTS-13 の補充投与においては患者血液中に存在する当該酵素に対する抗体、すなわち自己抗体によって中和されることにより、投与された酵素は酵素活性を失い実質的には濃度が減ぜられる。しかし、先の出願(特願 2002-279924)の ADAMTS-13 に対する抗体のエピトープの決定方法、あるいは本願発明において同定された中和領域の利用ならびに本願

発明において用いられた競合阻害法のウェスタンブロッティングを行うことにより新たに同定されうる中和エピトープ領域を部分改変した分子を調製することで、 当該酵素に対する抗体陽性患者への投与が可能になる。あるいは本願発明によっ て提供される中和領域を含むポリペプチド等による抗体の吸収が可能になる。

発明の開示

上述の状況の下、本願発明者等は先の出願(特開 2003-284570 号公報)において v W F 切断酵素の単離同定を達成するべく、鋭意研究を重ねた結果、従来報告のなかった所望の v W F 切断酵素の精製単離に成功し、その成熟型蛋白質のアミノ酸配列及び当該アミノ酸配列をコードする遺伝子を同定するに至った。

そして、先の出願(特開 2003-284570 号公報)記載の遺伝子組換え技術を利用 して得られた知見に基づき、活性発現に必須と考えられる領域を特定した(特願 2002-279924)。この知見に基づいて調製された変異体分子を利用した 本願発明の後天性TTP患者の抗 ADAMTS-13 に対する自己抗体の認識する主要中 和領域解析の結果、該自己抗体の認識領域は前記の活性発現に必須と考えられる 領域と一致して、Cys-rich 領域(499位程度)から Spacer 領域(687位程 度)に存在することが明らかとなった。よって、本願発明で提供される抗 ADAMTS-13 抗体に関する主要な中和エピトープ領域の主たる要件は、ADAMTS-13 を構成するポリペプチド中の Cys-rich 領域 (499位程度) から Spacer 領域 (6 87位程度)の領域または同等のアミノ酸配列を有するペプチド断片である。す なわち、本発明はフォンビルブランド因子特異的切断酵素(以下、VWFCPも しくは ADAMTS-13 と称することがある) に対する抗体が認識する、当該酵素の中 和エピトープ領域を包含するポリペプチドまたは当該ポリペプチドに由来するペ プチド断片であり、前記中和エピトープ領域が、配列番号1に示されるアミノ酸 配列の449位から687位領域に存在するものである請求項1記載のポリペプ チドまたは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片である。さらに、本発明は、 配列番号1に示されるアミノ酸配列の449位から687位のアミノ酸配列から なるポリペプチドまたは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片であり、配列 番号1に示されるアミノ酸配列の449位から687位のアミノ酸配列において

1個または数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつフォンビルブランド因子特異的切断酵素に対する抗体が認識するポリペプチドまたは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片である。ここで、1個または数個とは1個から5個、好ましくは1個から3個さらに好ましくは1個もしくは2個をいう。

そして、この知見から得られる ADAMTS-13 のアミノ酸配列を基に調製される中 和エピトープ領域のポリペプチド等を抗原にして、通常の免疫方法(Current Protocols in Molecular Biology, Edited by F. M. Ausbel et al. (1987), Antibody Engineering: A PRACTICAL APPROACH Edited by J. McCAFFERTY et al. (1996) Antibodies: A Laboratory Mannual, Edited by Harlow David Lane (1988) ある いないは ANTIBODY ENGINEERING second edition Edited by Carl A. K. BORREBAECK (1995))によってモノクローナル及びポリクローナル抗体等の作製が可能である。 あるいは、ファージディスプレイ技術を利用した抗体作製技術 (Phage Display of Peptides and Proteins: A Laboratory Manual Edited by Brian K. Kay et al. (1996). Antibody Engineering: A PRACTICAL APPROACH Edited by J. McCAFFERTY et al. (1996)、あるいは ANTIBODY ENGINEERING second edition edited by Carl A. K. BORREBAECK(1995))により当該蛋白質(ADAMTS-13)と結合する抗体の作出が 可能である。あるいは、これらの技術に基づき、本酵素に対する自己抗体陽性で あるTTP患者検体からの本酵素活性の中和抗体もしくは単なる結合抗体の単離・ も可能である。そして、これらの抗体を用いることで、本酵素量の変動を伴う疾 病、例えばTTPなどの疾患の診断及び治療への応用が可能となる。本発明はこ れらの抗体をも含有する。

一実施態様において、本発明は、TTP様の疾患またはvWF依存性の血栓症の恐れのある患者を診断する方法に関し、該方法は、以下の工程を含む:

本酵素量の変動を伴う疾病に関する診断的アッセイは、患者からの生物学的試料を用いて行われる。これらの試料は、直接的に用いられることができ、またはいくつかの事例においては、アッセイを行う前に処置、例えば干渉する可能性のある試料中の物質を除去することなどを必要とすることができる。適した生物学的試料の例は、血液、尿、汗、組織または血清である。該方法は、上記生物学的

PCT/JP2004/003602

試料中のvWF切断酵素に対する自己抗体を検出することを含む。

- (a)患者から得られた生物学的試料を、ADAMTS-13 もしくはその部分ペプチド 断片を固定化した固型支持物と接触させること;
- (b) 固型支持物を、現像剤標識化抗ヒト免疫グロブリン抗体と接触させること; 及び、(c)試料中における抗 ADAMTS-13 抗体の濃度に相応する値を得るために、 工程(b) において特異的に結合している現像剤の標識を検出すること。

上記診断は、公知のイムノアッセイ方法により行うことができ、固形支持物としてはポリスチレン等の樹脂製のビーズ、プレート等を用いることができ、現像剤としては、放射性同位元素、ペルオキシダーゼ、アルカリフォスファターゼ等の酵素、蛍光物質等を用いることができる。

本願発明の他の実施態様として、本発明のポリペプチドは、抗 ADAMTS-13 抗体 陽性患者への投与による自己抗体の中和剤としてまたは、自己抗体除去剤として も有用である。この場合、自己抗体の中和とは、自己抗体に結合し自己抗体が v WF切断酵素に結合することを阻害することをいう。この方法において、ポリペ プチドは、場合によっては適した支持物等、当該分野に公知の方法を用いて固定 化される。次いで、除去すべき抗 ADAMTS-13 抗体を含む試料、たとえば患者血液 と固定化したポリペプチドを接触させることで患者試料中から自己抗体を除去す る。この際、抗 ADATS-13 抗体に特異的なリガンドが結合した担体と患者の血液ま たは血漿を接触させ、血液または血漿中の抗 ADATS-13 抗体を前記リガンドに結合 させることにより血液または血漿から該抗体を除去し、次いで抗体を除去した血 液または血漿を患者に再注入すればよい。 ここで、 抗 ADATS-13 抗体に特異的なリ ガンドとしては、前記ポリペプチドまたはポリペプチド由来のペプチド断片を用 いることができる。また、接触は例えば患者血液または血漿を上記リガンドが結 合した担体に通過させればよい。さらに、本発明は上記のポリペプチドもしくは 当該ポリペプチドに由来するペプチド断片が結合した担体と抗 ADAMTS-13 抗体陽 性患者の血液または血漿を接触させ、血液または血漿中の抗 ADATS-13 抗体を前記 リガンドに結合させ血液または血漿から該抗体を除去することにより抗 ADAMTS-13 抗体を含まない血液または血漿を製造する方法を包含する。

抗 ADAMTS-13 抗体陽性患者への投与する自己抗体の中和剤は、上記のポリペプ

チドもしくは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片を有効成分として含む抗 ADAMTS-13 抗体陽性患者処置用医薬組成物である。さらに、ポリペプチドまたは 当該ポリペプチドに由来するペプチド断片が分子置換・欠失・挿入などの改変に より抗 ADAMTS-13 抗体との反応性が消失したポリペプチドもしくは当該ポリペプ チドに由来するペプチド断片を有効成分として含む抗 ADAMTS-13 抗体陽性患者処 置用医薬組成物である。ここで、分子置換・欠失・挿入などの改変とは、例えば 上記ポリペプチドまたは該ポリペプチド由来のペプチド断片のアミノ酸配列にお いて、1個または複数のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されることをいう。 このような改変により、例えばポリペプチドまたはペプチド断片の構造が変化し、 エピトープを喪失することにより、抗 ADAMTS-13 抗体との反応性が消失する。例 えば、抗 ADAMTS-13 抗体陽性患者への投与による自己抗体の中和剤として本発明 の抗 ADAMTS-13 抗体の認識するポリペプチドを使用する場合、生理食塩水、 緩衝液等で希釈して製剤化し、医薬組成物を得ることもできる。製剤の pHは体液のpHに近い弱酸性~中性域のpHが望ましく、その下限は 5.0~6.4が望ましく、その上限はpH6.4~7.4が望ましい。ま た、凍結乾燥形態等の長期間保存可能な形態で提供することもでき、こ の場合使用時に水、生理食塩水、緩衝液等で所望の濃度になるように溶 解して使用することができる。本発明の製剤は、通常医薬品に用いられる薬 理学的に許容される添加剤(例えば担体、賦形剤、希釈剤等)、安定化剤または製 薬上必要な成分を含有していてもよい。安定化剤としては、グルコース等の単糖 類、サッカロース、マルトース等の二糖類、マンニトール、ソルビトール等の糖 アルコール、塩化ナトリウム等の中性塩、グリシン等のアミノ酸、ポリエチレン グリコール、ポリオキシエチレンーポリオキシプロピレン共重合体(プルロニッ ク)、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル(トゥイーン)等の非イオン 系界面活性剤、ヒトアルブミン等が例示され、1~10w/v%程度が添加され ていることが好ましい。

本発明の医薬組成物は、静脈内注射、筋肉内注射、皮下注射等により有効量で 投与することができ、1回または数回に分けて投与される。その投与量は、症状、 年齢、体重などによって異なるが、1回あたり、0.001mg~100mgが好

PCT/JP2004/003602

WO 2004/083250

ましい。

本明細書は本願の優先権の基礎である日本国特許出願 2003-071979 号の明細書 および/または図面に記載される内容を包含する。

and the legal of the second of

図面の簡単な説明

図1は、抗体のエピトープを決定するためのC末欠失変異体作製法を示す図である。

図2は、調製されたC末欠失変異体の発現を抗FLAG抗体を用いて非還元下ウェスタンプロットにてその存在量を確認した写真である。

図3は、後天性TTP患者003に由来する精製IgGによる非還元下ウェスタンプロットによる認識領域の確認を行った写真である。

図4は、後天性TTP患者004に由来する精製IgGによる非還元下ウェスタンプロットによる認識領域の確認を行った写真である。

図5は、後天性TTP患者009に由来する精製IgGによる非還元下ウェスタンプロットによる認識領域の確認を行った写真である。

図6は、後天性TTP患者に由来する精製IgGのより詳細な認識領域の確認を行った写真である。

発明を実施するための最良の形態

以下に、実施例に従って本願発明を詳説するが、本願発明はこれら実施例に何 等限定されるものではない。

実施例

調製例1

(ADAMTS-13C末欠失変異体の作製)

先の特許出願(特願2002-279924) 記載の全長及びC末端より逐次ドメインを欠失させた変異体(Full1427、T1135X、W1016X、W897X、W808X、W746X、W688X、T581X、Q449X、W387X、P285X、: それぞれの数字は開始コドンATGのコードする Met から終結コドンまでのアミノ酸の残基数を示し、X は stop コドンを表す。) 遺伝子発現ベクターを利用して、Hela 細胞を用いて、以下の手順でトラ

ンスフェクトした。図1に各変異体の全長配列中における位置を示す。

まず初めに、トランスフェクションの 24 時間前に $1-3\times10^5$ 個/35 mm dish で細胞を捲き、その翌日に上記発現ベクターを 2μ g 当たり 10μ l の Polyamine Transfection Reagent である TransIT (TAKARA 社製) をとり、0pti-MEM 等の無血 清培地 200μ l に添加して、試薬添付文書に従い、DNAとのコンプレックスを調製後、準備しておいた前記各種細胞へ滴下し、6 時間インキュベーションし、その 72 時間後、培地を回収した。それぞれの変異体を適宜濃縮したものの検出は抗FLAG-M2 抗体(コダック社製)を用いたウエスタンプロット法により、抗マウス I g G-Pルカリフォスファターゼ酵素標識抗体系で染色して行った(図 2 に発現の様子を確認した結果を示す。)。

実施例1

(ウェスタンプロットを利用した後天性TTP患者抗体のエピトープの解析)

常法により、プロテインAカラムを用いて後天性患者血漿より I g G 画分を調製し (抗体濃度約2-5 m g / m I)、それを200 倍希釈してウェスタンプロットを行った。フィルターは二次抗体に抗ヒト I g G アルカリフォスファターゼ標識抗体を用いてB C I P / N B T 基質により染色し可視化した (図 $3\sim5$)。これらにより決定された抗体の認識領域は3 者の抗体画分いずれにおいても V688X まで反応し Q449X で反応しないことから Q449X よりも C 末端側に存在することが確認された。

実施例 2

(競合阻害の原理に基づくウェスタンプロットを利用した後天性TTP患者抗体の詳細なエピトープの解析)

次にさらに詳細な本中和抗体の認識エピトープを絞り込むために、W688X 及び Full-length wild type の上清を電気泳動し PVDF 膜へトランスファーしたものを、 前述の患者抗体を予め大過剰の Q449X、W688X、あるいは Full-length wild type の発現上清の濃縮物とプレインキュベーションしたものを一次抗体反応液として 用いることで競合阻害の系により、W688Xによりいずれの検体も Full-length wild type の陽性バンドが消失することを確認した (図 6)。

このことからこの3者の抗体はいずれも W688X よりもN末側を認識しているこ

とが示唆された。

以上、実施例 1 、 2 に示す結果により、用いた 3 者の自己抗体は、Q449X 末側で W688X よりもN 末側すなわち Q449X と W688X の間である Cys-rich 領域から Spacer 領域が主要な中和領域であることが確認された。

本明細書で引用した全ての刊行物、特許および特許出願をそのまま参考として 本明細書にとり入れるものとする。

産業上の利用の可能性

本願発明によりもたらされた知見により、この発明のポリペプチドは、抗 ADAMTS-13 抗体に対して特異的に免疫反応性を示す。したがって抗 ADAMTS-13 抗体量の迅速な検出、本酵素変動に伴う疾病の診断あるいは抗 ADAMTS-13 抗体の結合あるいは阻害活性の中和が可能となる。このように、本願発明で提供されるポリペプチドは、抗 ADAMTS-13 抗体の検出をはじめとする多種多様の用途を提供するものでもある。

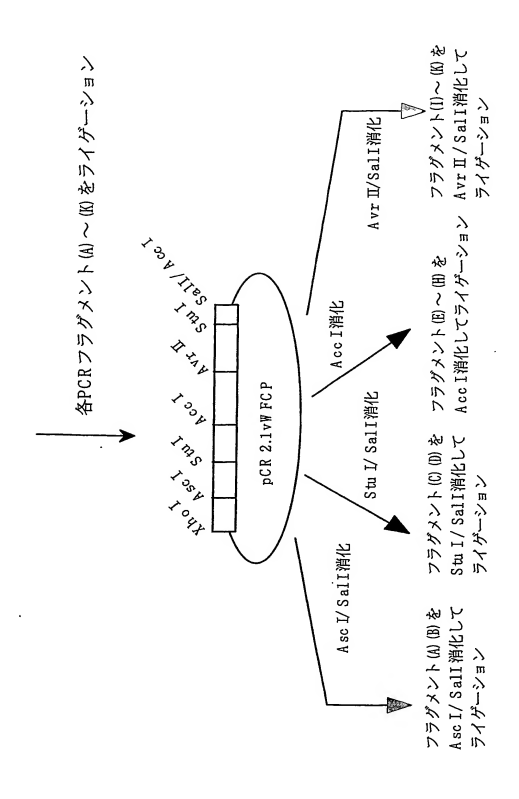
本願発明は、斯くも顕著な作用効果を発揮するものであり、斯界に貢献すること誠に多大な意義のある発明であると云える。

請求の範囲

- 1. フォンビルブランド因子特異的切断酵素(以下、vWFCPもしくは ADAMTS-13 と称することがある)に対する抗体が認識する、当該酵素の中和エピトープ領域を包含するポリペプチドまたは当該ポリペプチドに由来するペプチド 断片。
- 2. 前記中和エピトープ領域が、配列番号1に示されるアミノ酸配列の44 9位から687位領域に存在するものである請求項1記載のポリペプチドまたは 当該ポリペプチドに由来するペプチド断片。
- 3. 配列番号1に示されるアミノ酸配列の449位から687位のアミノ酸配列からなるポリペプチドまたは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片。
- 4. 配列番号1に示されるアミノ酸配列の449位から687位のアミノ酸配列において1個または数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつフォンビルブランド因子特異的切断酵素に対する抗体が認識するポリペプチドまたは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片。
- 5. 請求項1から4のいずれか1項に記載のポリペプチドまたは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片に結合性を有する抗体。
 - 6. 抗 ADAMTS-13 抗体陽性患者血液中に存在する請求項5の抗体。
- 7. 非家族性血小板減少性紫斑病(以下、当該疾病をTTPと称することがある)患者血液中に存在する請求項5または6に記載の抗体。
- 8. ADAMTS-13 を構成するポリペプチドの全配列または請求項1から4のいずれか1項に記載のポリペプチドまたは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片を含む抗体測定試薬。
 - 9. TTP 患者の自己抗体を検出対象とする請求項8記載の抗体測定試薬。
- 10. 請求項1から4のいずれか1項に記載のポリペプチドもしくは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片を有効成分として含む抗 ADAMTS-13 抗体陽性患者処置用医薬組成物。
- 11. 請求項1から4のいずれか1項に記載のポリペプチドまたは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片が分子置換・欠失・挿入などの改変により抗

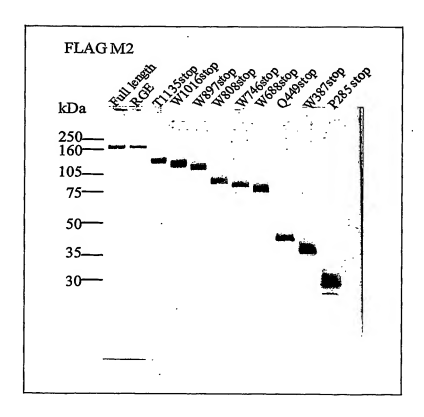
ADAMTS-13 抗体との反応性が消失したポリペプチドもしくは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片を有効成分として含む請求項10記載の抗 ADAMTS-13 抗体陽性患者処置用医薬組成物。

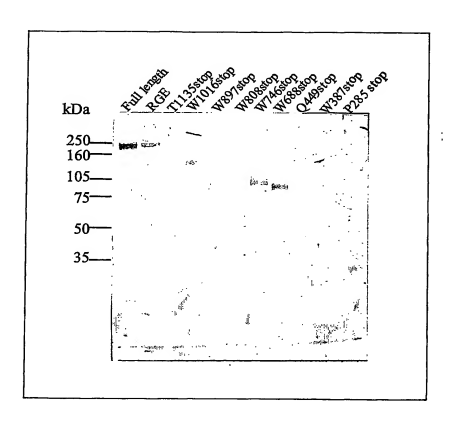
- 12. 抗 ADAMTS-13 抗体陽性患者の処置のための、患者への投与による抗体の中和に用いられる請求項10または11に記載の医薬組成物。
- 13. 抗 ADAMTS-13 抗体陽性患者を処置するための抗 ADAMTS-13 抗体に特異的なリガンドを含む組成物であって、担体に結合させ前記患者の血漿と接触させ抗 ADAMTS-13 抗体を患者の血漿から除去するための用いられる請求項 1 から 4 のいずれか 1 項に記載のポリペプチドもしくは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片を有効成分として含む組成物。
- 14. 請求項1から4のいずれか1項に記載のポリペプチドもしくは当該ポリペプチドに由来するペプチド断片が結合した担体と抗 ADAMTS-13 抗体陽性患者の血液または血漿を接触させ、血液または血漿中の抗 ADATS-13 抗体を前記リガンドに結合させ血液または血漿から該抗体を除去することにより抗 ADAMTS-13 抗体を含まない血液または血漿を製造する方法。

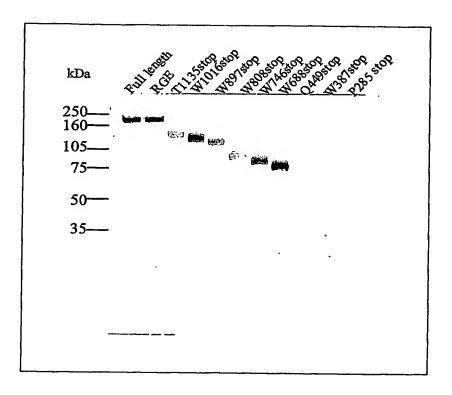


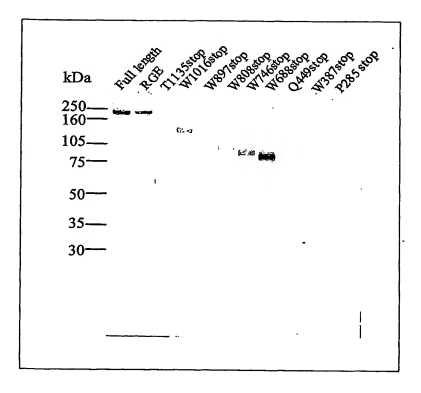
X

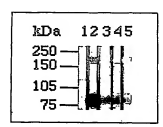
WO 2004/083250



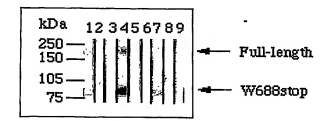








- 1.Normal IgG
- 2.Anti-FLAG M2 MoAb
- 3.Patient 003 IgG
- 4.Patiant 004 IgG
- 5.Patiant 009 IgG



- 1.Patient 003 IgG with Q449 sup
- 2.Patient 003 IgG with W688 sup
- 3.Patient 003 IgG with Full sup
- 4.Patiant 004 IgG with Q449 sup
- 5.Patiant 004 IgG with W668 sup
- 6.Patiant 004 IgG with Full sup
- 7.Patiant 009 IgG with Q449 sup
- 8.Patiant 009 IgG with W688 sup
- 9.Patiant 009 IgG with Full sup

SEQUENCE LISTING

<110>JURIDICAL FOUNDATION THE CHEMO-SERO-THERAPEUTIC RESEARCH INSTITUTE

<120>Composition comprising peptide fragment(s) recognized by antibody against von Willebrand Factor cleaving protease

<130>PH-2095PCT

<140>

<141>

<150> JP 2003/71979

<151> 2003-03-17

<160>18

<210>1

<211>1427

<212>PRT

<213>Homo sapiens

<400>1

Met His Gln Arg His Pro Arg Ala Arg Cys Pro Pro Leu Cys Val

1

10

15

Ala Gly Ile Leu Ala Cys Gly Phe Leu Leu Gly Cys Trp Gly Pro

20

5

25

30

Ser His Phe Gln Gln Ser Cys Leu Gln Ala Leu Glu Pro Gln Ala

35

40

45

Val	Ser	Ser	Tyr	Leu	Ser	Pro	Gly	Ala	Pro	Leu	Lys	Gly	Arg	Pro
				50					55					60
Pro	Ser	Pro	Gly	Phe	Gln	Arg	Gln	Arg	G1n	Arg	Gln	Arg	Arg	Ala
				65					70					75
Ala	Gly	Gly	Ile	Leu	His	Leu	Glu	Leu	Leu	Val	Ala	Val	Gly	Pro
				80					85					90
Asp	Val	Phe	Gln	Ala	His	Gln	Glu	Asp	Thr	Glu	Arg	Tyr	Val	Leu
				95					100					105
Thr	Asn	Leu	Asn	Ile	Gly	Ala	Glu	Leu	Leu	Arg	Asp	Pro	Ser	Leu
				110					115					120
Gly	Ala	G1n	Phe	Arg	Val	His	Leu	Val	Lys	Met	Val	Ile	Leu	Thr
				125					130					135
Glu	Pro	Glu	Gly	Ala	Pro	Asn	Ile	Thr	Ala	Asn	Leu	Thr	Ser	Ser
				140					145					150
Leu	Leu	Ser	Val	Cys	Gly	Trp	Ser	Gln	Thr	Ile	Asn	Pro	G1u	Asp
				155					160					165
Asp	Thr	Asp	Pro	Gly	His	Ala	Asp	Leu	Val	Leu	Tyr	Ile	Thr	Arg
				170					175					180
Phe	Asp	Leu	Glu	Leu	Pro	Asp	Gly	Asn	Arg	G1n	Val	Arg	Gly	Val
				185					190					195
Thr	G1n	Leu	Gly	G1y	Ala	Cys	Ser	Pro	Thr	Trp	Ser	Cys	Leu	Ile
				200					205					210
Thr	Glu	Asp	Thr	Gly	Phe	Asp	Leu	G1y	Val	Thr	Ile	Ala	His	Glu
				215					220					225
Ile	G1y	His	Ser	Phe	Gly	Leu	Glu	His	Asp	Gly	Ala	Pro	Gly	Ser
				230					235					240
Gly	Cys	Gly	Pro	Ser	Gly	His	Val	Met	Ala	Ser	Asp	Gly	Ala	Ala
				245					250					255

Pro	Arg	Ala	Gly	Leu	Ala	Trp	Ser	Pro	Cys	Ser	Arg	Arg	Gln	Leu
				260					265					270
Leu	Ser	Leu	Leu	Ser	Ala	Gly	Arg	Ala	Arg	Cys	Val	Trp	Asp	Pro
				275					280					285
Pro	Arg	Pro	Gln	Pro	Gly	Ser	Ala	Gly	His	Pro	Pro	Asp	Ala	Gln
				290					295					300
Pro	Gly	Leu	Tyr	Tyr	Ser	Ala	Asn	Glu	Gln	Cys	Arg	Val	Ala	Phe
				305					310					315
Gly	Pro	Lys	Ala	Val	Ala	Cys	Thr	Phe	Ala	Arg	Glu	His	Leu	Asp
				320					325					330
Met	Cys	G1n	Ala	Leu	Ser	Cys	His	Thr	Asp	Pro	Leu	Asp	Gln	Ser
				335					340					345
Ser	Cys	Ser	Arg	Leu	Leu	Val	Pro	Leu	Leu	Asp	Gly	Thr	Glu	Cys
				350					355					360
Gly	Val	Glu	Lys	Trp	Cys	Ser	Lys	Gly	Arg	Cys	Arg	Ser	Leu	Val
				365					370					375
Glu	Leu	Thr	Pro	Ile	Ala	Ala	Val	His	Gly	Arg	Trp	Ser	Ser	Trp
				380					385					390
Gly	Pro	Arg	Ser	Pro	Cys	Ser	Arg	Ser	Cys	Gly	Gly	Gly	Val	Val
				395					400					405
Thr	Arg	Arg	Arg	Gln	Cys	Asn	Asn	Pro	Arg	Pro	Ala	Phe	Gly	Gly
				410					415					420
Arg	Ala	Cys	Val	Gly	Ala	Asp	Leu	Gln	Ala	Glu	Met	Cys	Asn	Thr
				425					430					435
Gln	Ala	Cys	Glu	Lys	Thr	Gln	Leu	Glu	Phe	Met	Ser	Gln	Gln	Cys
				440					445					450
Ala	Arg	Thr	Asp	Gly	Gln	Pro	Leu	Arg	Ser	Ser	Pro	Gly	Gly	Ala
				455					460					465

Ser	Phe	Tyr	His	Trp	Gly	Ala	Ala	Val	Pro	His	Ser	Gln	Gly	Asp
				470					475					480
Ala	Leu	Cys	Arg	His	Met	Cys	Arg	Ala	Ile	G1y	Glu	Ser	Phe	Ile
				485					490					495
Met	Lys	Arg	Gly	Asp	Ser	Phe	Leu	Asp	Gly	Thr	Arg	Cys	Met	Pro
				500					505					510
Ser	Gly	Pro	Arg	Glu	Asp	Gly	Thr	Leu	Ser	Leu	Cys	Val	Ser	Gly
				515					520					525
Ser	Cys	Arg	Thr	Phe	Gly	Cys	Asp	Gly	Arg	Met	Asp	Ser	G1n	Gln
				530					535					540
Val	Trp	Asp	Arg	Cys	Gln	Val	Cys	Gly	Gly	Asp	Asn	Ser	Thr	Cys
				545					550					555
Ser	Pro	Arg	Lys	G1y	Ser	Phe	Thr	Ala	Gly	Arg	Ala	Arg	Glu	Tyr
				560					565					570
Val	Thr	Phe	Leu	Thr	Val	Thr	Pro	Asn	Leu	Thr	Ser	Val	Tyr	Ile
				575					580					585
Ala	Asn	His	Arg	Pro	Leu	Phe	Thr	His	Leu	Ala	Val	Arg	Ile	Gly
				590					595					600
Gly	Arg	Tyr	Val	Val	Ala	Gly	Lys	Met	Ser	Ile	Ser	Pro	Asn	Thr
				605					610					615
Thr	Tyr	Pro	Ser	Leu	Leu	Glu	Asp	Gly	Arg	Va1	Glu	Tyr	Arg	Val
				620					625		-			630
Ala	Leu	Thr	Glu	Asp	Arg	Leu	Pro	Arg	Leu	Glu	Glu	Ile	Arg	Ile
				635					640					645
Trp	Gly	Pro	Leu	Gln	Glu	Asp	Ala	Asp	Ile	Gln	Val	Tyr	Arg	Arg
				650					655					660
Tyr	Gly	Glu	Glu	Tyr	Gly	Asn	Leu	Thr	Arg	Pro	Asp	Ile	Thr	Phe
				665					670					675

out to the first the second of the control of the c

Thr	Tyr	Phe	G1n	Pro	Lys	Pro	Arg	G1n	Ala	Trp	Val	Trp	Ala	Ala
				680					685					690
Val	Arg	Gly	Pro	Cys	Ser	Val	Ser	Cys	Gly	Ala	Gly	Leu	Arg	Trp
				695					700					705
Val	Asn	Tyr	Ser	Cys	Leu	Asp	Gln	Ala	Arg	Lys	Glu	Leu	Val	Glu
				710					715					720
Thr	Val	G1n	Cys	Gln	Gly	Ser	Gln	Gln	Pro	Pro	Ala	Trp	Pro	Glu
				725					730					735
Ala	Cys	Val	Leu	Glu	Pro	Cys	Pro	Pro	Tyr	Trp	Ala	Val	Gly	Asp
				740					745					750
Phe	Gly	Pro	Cys	Ser	Ala	Ser	Cys	Gly	Gly	Gly	Leu	Arg	Glu	Arg
				755					760					765
Pro	Val	Arg	Cys	Val	Glu	Ala	Gln	Gly	Ser	Leu	Leu	Lys	Thr	Leu
				770					775					780
Pro	Pro	Ala	Arg	Cys	Arg	Ala	Gly	Ala	Gln	G1n	Pro	Ala	Val	Ala
				785					790					795
Leu	Glu	Thr	Cys	Asn	Pro	Gln	Pro	Cys	Pro	Ala	Arg	Trp	Glu	Val
				800					805					810
Ser	G1u	Pro	Ser	Ser	Cys	Thr	Ser	Ala	Gly	Gly	Ala	G1y	Leu	Ala
				815					820					825
Leu	Glu	Asn	Glu	Thr	Cys	Val	Pro	Gly	Ala	Asp	Gly	Leu	Glu	Ala
				830					835					840
Pro	Val	Thr	Glu	Gly	Pro	Gly	Ser	Val	Asp	Glu	Lys	Leu	Pro	Ala
				845					850					855
Pro	Glu	Pro	Cys	Val	G1y	Met	Ser	Cys	Pro	Pro	Gly	Trp	Gly	His
				860					865					870
Leu	Asp	Ala	Thr	Ser	Ala	Gly	Glu	Lys	Ala	Pro	Ser	Pro	Trp	Gly
				875					880					885

Ser	Ile	Arg	Thr	Gly	Ala	Gln	Ala	Ala	His	Val	Trp	Thr	Pro	Ala
				890					895					900
Ala	Gly	Ser	Cys	Ser	Val	Ser	Cys	Gly	Arg	Gly	Leu	Met	Glu	Leu
				905					910					915
Arg	Phe	Leu	Cys	Met	Asp	Ser	Ala	Leu	Arg	Val	Pro	Val	Gln	Glu
				920					925					930
Glu	Leu	Cys	Gly	Leu	Ala	Ser	Lys	Pro	Gly	Ser	Arg	Arg	Glu	Val
				935					940					945
Cys	Gln	Ala	Val	Pro	Cys	Pro	Ala	Arg	Trp	Gln	Tyr	Lys	Leu	Ala
				950					955					960
Ala	Cys	Ser	Val	Ser	Cys	G1y	Arg	Gly	Val	Val	Arg	Arg	Ile	Leu
				965					970					975
Tyr	Cys	Ala	Arg	Ala	His	Gly	Glu	Asp	Asp	G1y	Glu	Glu	Ile	Leu
				980					985	•				990
Leu	Asp	Thr	Gln	Cys	Gln	Gly	Leu	Pro	Arg	Pro	Glu	Pro	Gln	Glu
				995					1000					1005
Ala	Cys	Ser	Leu	Glu	Pro	Cys	Pro	Pro	Arg	Trp	Lys	Val	Met	Ser
				1010					1015					1020
Leu	Gly	Pro	Cys	Ser	Ala	Ser	Cys	Gly	Leu	Gly	Thr	Ala	Arg	Arg
				1025					1030					1035
Ser	Val	Ala	Cys	Val	Gln	Leu	Asp	Gln	Gly	G1n	Asp	Val	Glu	Val
				1040					1045					1050
Asp	Glu	Ala	Ala	Cys	Ala	Ala	Leu	Val	Arg	Pro	Glu	Ala	Ser	Val
				1055					1060					1065
Pro	Cys	Leu	Ile	Ala	Asp	Cys	Thr	Tyr	Arg	Trp	His	Val	Gly	Thr
				1070					1075					1080
Trp	Met	Glu	Cys	Ser	Val	Ser	Cys	Gly	Asp	Gly	Ile	Gln	Arg	Arg
				1085					1090					1095

Arg	Asp	Thr	Cys I	Leu	Gly	Pro	Gln	Ala	Gln	Ala	Pro	Val	Pro	Ala
			1	100]	105					1110
Asp	Phe	Cys	Gln H	His	Leu	Pro	Lys	Pro	Val	Thr	Val	Arg	Gly	Cys
			1:	115]	1120					1125
Trp	Ala	Gly	Pro (Cys	Val	G1y	G1n	Gly	Thr	Pro	Ser	Leu	Val	Pro
			1	130]	1135					1140
His	Glu	Glu	Ala	Ala	Ala	Pro	Gly	Arg	Thr	Thr	Ala	Thr	Pro	Ala
			1	145]	1150					1155
Gly	Ala	Ser	Leu (Glu	Trp	Ser	Gln	Ala	Arg	Gly	Leu	Leu	Phe	Ser
			1	160				:	1165					1170
Pro	Ala	Pro	Gln l	Pro	Arg	Arg	Leu	Leu	Pro	G1y	Pro	G1n	Glu	Asn
			1	175					1180					1185
Ser	Val	Gln	Ser	Ser	Ala	Cys	Gly	Arg	Gln	His	Leu	Glu	Pro	Thr
			1	190					1195					1200
G1y	Thr	Ile	Asp 1	Met	Arg	Gly	Pro	G1y	Gln	Ala	Asp	Cys	Ala	Val
			1	205				:	1210					1215
Ala	Ile	Gly	Arg :	Pro	Leu	Gly	Glu	Val	Val	Thr	Leu	Arg	Va1	Leu
			1	220				:	1225					1230
Glu	Ser	Ser	Leu	Asn	Cys	Ser	Ala	Gly	Asp	Met	Leu	Leu	Leu	Trp
			1	235					1240					1245
Gly	Arg	Leu	Thr	Trp	Arg	Lys	Met	Cys	Arg	Lys	Leu	Leu	Asp	Met
			1	250					1255					1260
Thr	Phe	Ser	Ser	Lys	Thr	Asn	Thr	Leu	Val	Val	Arg	Gln	Arg	Cys
			1	265					1270					1275
Gly	Arg	Pro	Gly	G1y	Gly	Val	Leu	Leu	Arg	Tyr	Gly	Ser	Gln	Leu
			1	280					1285					1290
Ala	Pro	G1u	Thr	Phe	Tyr	Arg	Glu	Cys	Asp	Met	Gln	Leu	Phe	Gly
			1	295					1300					1305

Pro Trp Gly Glu Ile Val Ser Pro Ser Leu Ser Pro Ala Thr Ser 1310 1320 1315 Asn Ala Gly Gly Cys Arg Leu Phe Ile Asn Val Ala Pro His Ala 1325 1330 1335 Arg Ile Ala Ile His Ala Leu Ala Thr Asn Met Gly Ala Gly Thr 1340 1345 Glu Gly Ala Asn Ala Ser Tyr Ile Leu Ile Arg Asp Thr His Ser 1355 1360 1365 Leu Arg Thr Thr Ala Phe His Gly Gln Gln Val Leu Tyr Trp Glu 1370 1375 1380 Ser Glu Ser Ser Gln Ala Glu Met Glu Phe Ser Glu Gly Phe Leu 1385 1390 1395 Lys Ala Gln Ala Ser Leu Arg Gly Gln Tyr Trp Thr Leu Gln Ser 1400 1405 1410 Trp Val Pro Glu Met Gln Asp Pro Gln Ser Trp Lys Gly Lys Glu 1415 1420 1425 Gly Thr 1427 <210>2 <211>30 <212>DNA <213>Homo sapiens

<210>3

<400>2

ctggagcacg acggcgcgcc cggcagcggc

<211>30

30

WO 2004/083250	PCT/JP2004/003602
<212>DNA	
<213>Homo sapiens	
<400>3	
atgtgcaaca ctcaggcctg cgagaagacc	30
<210>4	
<211>30	
<212>DNA	
<213>Homo sapiens	
<400>4	
ccaacctgac cagtgtctac attgccaacc	30
<210>5	
<211>21	
<212>DNA	
<213>Homo sapiens	
<400>5	
ctggagccct gcccacctag g	21
<210>6	
<211>62	
(04.0) 7274	

<212>DNA

<213>Homo sapiens

<400>6

tccgtcgact cttatcactt atcgtcatcg tccttgtagt cgtcccacac gcagcgcgcc 60 cg 62

<210>7

<211>62	
<212>DNA	
<213>Homo sapiens	
<400>7	
tecgtegact ettateactt ategteateg teettgtagt egegeeeatg eactgetget	60
at	62
<210>8	
<211>62	
<212>DNA	
<213>Homo sapiens	
<400>8	
gccgtcgact cttatcactt atcgtcatcg tccttgtagt cttgcgacat gaactccago	60
tg	62
<210>9	
<211>62	
<212>DNA	
<213>Homo sapiens	
<400>9	
gccgtcgact cttatcactt atcgtcatcg tccttgtagt ccaggttggg ggtaactgtc	
ag	62
<210>10	
<211>62	
<212>DNA	
<213>Homo sapiens	
<400>10	

tccgtcgact c	ttatcactt	atcgtcatcg	tccttgtagt	ccacccaggc	ctgccgtggc	60
tt						62
<210>11						
<211>62						
<212>DNA						
<213≻Homo sa	apiens					
<400>11						
tccgtcgact	cttatcactt	atcgtcatcg	tccttgtagt	cgtagggagg	gcagggttcg	60
ag						62
<210>12						
<211>62						
<212>DNA						
<213>Homo sa	apiens					
<400>12						
tccgtcgact	cttatcactt	atcgtcatcg	tccttgtagt	ccctggcagg	gcagggctgg	60
gg						62
<210>13						
<211>62						
<212>DNA						
<213>Homo s	apiens					
<400>13						
gccgtcgact	cttatcactt	atcgtcatcg	tccttgtagt	ccacgtgtgc	agcttgagcc	60
cc						62

11/13

<210>14

<211>62	
<212>DNA	
<213>Homo sapiens	
<400>14	
gccgtcgact cttatcactt atcgtcatcg tccttgtagt ccctaggtgg gcagggctcc	60
ag	62
<210>15	
<211>62	
<212>DNA	
<213>Homo sapiens	
<400>15	
gccgtcgact cttatcactt atcgtcatcg tccttgtagt caccctgtcc cacacagggc	60
cc	62
<210>16	
<211>60	
<212>DNA	
<213>Homo sapiens	
<400>16 ·	
tecaagettg tegactetta teacttateg teategteet tgtagteggt teetteettt	60
<210>17 ·	
<211>27	
<212>DNA <213>Artificial Sequence	
<220>	
<pre><223>Description of Artificial Sequence:Synthetic DNA <400>17</pre>	
gactacaagg acgatgacga taagtga	27

<210>18

<211>8

<212>RPT

<213>Artificial Sequence
<220>
<223>Description of Artificial Sequence:Synthetic peptide
<400>18

Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp Lys

5

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

			PCT/JP2	004/003602
A. CLASSIFICA Int.Cl ⁷	TION OF SUBJECT MATTER C07K16/40, A61K39/00, A61P7/0 G01N33/564	4, C12N9/64, C		
According to Inte	ernational Patent Classification (IPC) or to both national	classification and IPC		··· = ·
B. FIELDS SEA				
Int.Cl7	G01N33/564	04, C12N9/64, C		
	earched other than minimum documentation to the exten			
SwissPr	ase consulted during the international search (name of description of the cot/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DIMEDLINE, WPIDS		icable, search ter	ms used)
C. DOCUMENT	S CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant p	passages	Relevant to claim No.
P,X	PLAOMAUER, B. et al., Epitope Anti-ADAMTS-13 Antibodies in Acquired TTP., Blood, 16 Nove (16.11.03), Vol.102(11), p.54	Patients with mber, 2003		1-14
X/Yl	PLAIMAUER, B. et al., Cloning functional characterization o factor-cleaving protease (ADA November, 2002 (15.11.02), Vo 3626 to 3632	f the von Will MTS13)., Blood	ebrand 1, 15	1,2/3-14
х/Ү1	GERRITSEN, HE. et al., Partia sequence of purified von Will cleaving protease., Blood, 15 (15.09.01), Vol.98(6), pages	ebrand factor- September, 20		1,2/3-14
× Further doc	curnents are listed in the continuation of Box C.	See patent family	annex.	
* Special cate "A" document do to be of part "E" earlier applied filing date "L" document we cited to estate special rease "O" document rease "O" document put document	gories of cited documents: efining the general state of the art which is not considered icular relevance cation or patent but published on or after the international which may throw doubts on priority claim(s) or which is ablish the publication date of another citation or other on (as specified) eferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means sublished prior to the international filing date but later than date claimed	"T" later document publidate and not in conflicting the principle or theor "X" document of particul considered novel or step when the document of particul considered to involve considered to involve the document of particul considered to involve the document of particul considered to involve the document of particular the document of the doc	shed after the inte- ict with the applica- y underlying the ir- lar relevance; the consideration of the cannot be considerated in taken alone lar relevance; the colleve an inventive or more other such erson skilled in the	laimed invention cannot be dered to involve an inventive laimed invention cannot be step when the document is documents, such combination art
Date of the actua	al completion of the international search i1, 2004 (19.04.04)	Date of mailing of the in		
	ng address of the ISA/ se Patent Office	Authorized officer		

Telephone No.

Facsimile No.
Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/003602

Catagoria	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant nassages	Relevant to claim No.
Y2	HUANG, CC. et al., Epitope mapping of factive vIII inhibitor an tibodies of Chinese or Br J.Haematol., 2001 June, Vol.113(4), page 1915 to 924	ctor lgin.,	1-14
¥2	NARDI, MA. et al., GPIIIa-(49-66) is a mathophysiologically relevant antigenic determinant for anti-platelet GPIIIa of HIV-1-related immunologic thrombocytopen: Proc.Natl.Acad.Sci.USA, 08 July, 1997 (08 Vol.94(14), pages 7589 to 7594	ia.,	1-14
Y2	JP 10-500705 A (President and Fellows of College), 20 January, 1998 (20.01.98), & CA 2189738 A & EP 759771 A & WO 96/27387 A	f Harvard	1-14
A	KOKAME, K. et al., Mutations and common polymorphisms in ADAMTS13 gene responsible for von Willebrand factor-cleaving protectivity., Proc.Natl.Acad.Sci.USA., 03 S 2002 (03.09.02), Vol.99(18), pages 11902 11907	ase eptember,	1-14
A	CAL, S. et al., Cloning, expression anal and structural characterization of seven human ADAMTSs, a family of metalloprotei with disintegrin and thrombospondin-1 do Gene., 23 January, 2002 (23.01.02), Vol. pages 49 to 62	novel nases mains.,	1-14

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/003602 Nucleotide and/or amino acid sequence(s) (Continuation of item1.b of the first sheet) 1. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application and necessary to the claimed invention, the international search was carried out on the basis of: a. type of material a sequence listing table(s) related to the sequence listing b. format of material in written format in computer readable form c. time of filing/furnishing contained in the international application as filed illed together with the international application in computer readable form furnished subsequently to this Authority for the purposes of search In addition, in the case that more than one version or copy of a sequence listing and/or table relating thereto has been filed 2. 🔀 or furnished, the required statements that the information in the subsequent or additional copies is identical to that in the application as filed or does not go beyond the application as filed, as appropriate, were furnished. 3. Additional comments:

国際出願番号 PCT/JP2004/003602

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl. 'C07K 16/40, A61K 39 G01N 33/53, G01N 33/564	/00, A61P 7/04, C1	2N 9/64	
カー・部本も行った公野			
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))			
嗣省を行った取小阪資料(国际刊計分類(Tref) Int. Cl. 'C07K 16/40, A61K 39	/00 A61P 7/04 C1	2N 9/64	
Int. Cl. COTA 10740, ACIA 39	/ 00, HUII // 04, UI	211 37 0 4	
G01N 33/53, G01N 33/564			
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの			
		•	
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)		
SwissProt/PIR/GeneSeq, Genb	ank/EMBL/DDBJ/Gene	·Seq,	
BIOSIS, MEDLINE, WPIDS			
,			
の関連しているからかる立体			
C. 関連すると認められる文献		関連する	
引用文献の			
カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号	
PX PLAOMAUER, B et al., Epitope Mappi	ng of Anti-ADAMTS-13 Antiho	1-14	
PX PLAOMAUER, B et al., Epitope Mappi	IN OI WILL WOUNT 12 MILLIO	1 14	
dies in Patients with Acquired TT	P. Blood. 2003 Nov 16, vol.		
102(11), p. 540a		i i	
. 102(11), p. 0104		1	
		1.01	
X/ PLAIMAUER, B et al., Cloning, expr	ession, and functional char	1, 2/	
Y1 acterization of the von Willebran	d factor-cleaving protease	3-14	
		1 1	
(ADAMTS13). Blood. 2002 Nov 15, v	01. 100(10), pp. 3020-3032	1	
		1	
		1	
		1	
X C欄の続きにも文献が列挙されている。	パテントファミリーに関する別	紙を参照。	
** 31円大井のカニブル	の日の後に公表された文献		
* 引用文献のカテゴリー		された立動であって	
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって			
出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論			
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日の理解のために引用するもの			
以後に公表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、		
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの			
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以			
文献 (理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに			
「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献よって進歩性がないと考えられるもの			
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献			
「『」国际山嶼日間で、パン酸元権の主張の武操とよる山嶼(ひ)同(バノンドノ)へ) 人間			
proprieta de la place y la la pro	国際観水朝生の発送り		
国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 19.04.2004			
13.04.2004		4	
国際調査機関の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4N 9123	
日本国特許庁(ISA/JP) 長井 啓子			
郵便番号100-8915			
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3448	
,			

- 444.5		
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献 、	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X/ Y1	GERRITSEN, HE et al., Partial amino acid sequence of purified von Willebrand factor-cleaving protease. Blood. 2001 Sep 15, vol. 98(6), pp. 1654-1661	1, 2/ 3-14
Y2	HUANG, CC et al., Epitope mapping of factor VIII inhibitor an tibodies of Chinese origin. Br J Haematol. 2001 Jun, vol. 113 (4), pp. 915-924	1-14
Y2	NARDI, MA et al., GPIIIa-(49-66) is a major pathophysiologically relevant antigenic determinant for anti-platelet GPIIIa of HIV-1-related immunologic thrombocytopenia. Proc Natl Acad Sci U S A. 1997 Jul 8, vol. 94(14), pp. 7589-7594	1-14
У2	JP 10-500705 A(プレジデント アンド フェローズ オブ ハーバード カレッジ)1998.01.20 & CA 2189738 A & EP 759771 A & WO 96/27387 A	1-14
A	KOKAME, K et al., Mutations and common polymorphisms in ADAMT S13 gene responsible for von Willebrand factor-cleaving prot ease activity. Proc Natl Acad Sci U S A. 2002 Sep 3, vol. 99 (18), pp. 11902-11907	1-14
A	CAL, S et al., Cloning, expression analysis, and structural c haracterization of seven novel human ADAMTSs, a family of me talloproteinases with disintegrin and thrombospondin-1 domains. Gene. 2002 Jan 23, vol. 283(1-2), pp. 49-62	1-14
		-

围	際調查報告	国際出願番号 PC3	r/JP2004/003602	
第1欄 ヌクレオチド又はア	~ミノ酸配列(第1ページの1.bの紀	売き)		
1. この国際出願で開示されかつ請求の範囲に係る発明に必要なヌクレオチド又はアミノ酸配列に関して、 以下に基づき国際調査を行った。				
a. タイプ 🗵	配列表			
] 配列表に関連するテープル			
b. フォーマット	杏面			
<u>X</u>] コンピュータ読み取り可能な形式			
c . 提出時期] 出願時の国際出願に含まれる			
X] この国際出願と共にコンピュータ読	み取り可能な形式によ	り提出された	
] 出願後に、調査のために、この国際	調査機関に提出された	:	
2. 図 さらに、配列表又は した配列が出願時は 出があった。	は配列表に関連するテープルを提出した に提出した配列と同一である旨、又は、	た場合に、出願後に提 、出願時の開示を超え	出した配列若しくは追加して提出 る事項を含まない旨の陳述書の提	
3. 補足意見:				
			,	

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox